PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-312059

(43) Date of publication of application: 09.11.2001

(51)Int.CI.

G03F 7/023 C08L 61/14 G03F 7/40 H01L 21/027 // C08G 8/28

(21)Application number: 2000-132406

(71)Applicant: TOKYO OHKA KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

01.05.2000

(72)Inventor: MASUDA YASUO

KATANO AKIRA DOI KOSUKE

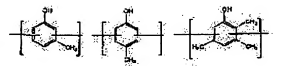
OBARA HIDEKATSU

(54) POSITIVE TYPE PHOTORESIST COMPOSITION, BOARD WITH PHOTOSENSITIVE FILM, RESIST PATTERN FORMING METHOD AND METHOD FOR PREPARING THE PHOTORESIST COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a positive type photoresist composition capable of forming a space pattern excellent in heat resistance and having a high aspect ratio on a thick film board with good perpendicularity and resolution and to provide a board with a photosensitive film, a resist pattern forming method and a method for preparing the photoresist composition.

SOLUTION: The positive type photoresist composition contains an alkali– soluble novolak resin in which part of the hydrogen atoms of all hydroxyl groups have been substituted by 1,2–naphthoquinonediazidosulfonyl groups, The novolak resin has an Mw of 4,000–5,000 and an Mw to Mn ratio of ≤3.0 and is, e.g. represented by formula (1).



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

27.07.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3577442

[Date of registration]

16.07.2004

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-312059 (P2001-312059A)

(43)公開日 平成13年11月9日(2001.11.9)

(51) Int.Cl.7 G 0 3 F 7/023 C 0 8 L 61/14 G 0 3 F 7/40	戦別記号 511 501	F I G 0 3 F C 0 8 L	7/023	511	テーマコード(参考) 2H025
CO8L 61/14			•	5 1 1	2H025
	5 0 1	C08L	01/14		
G03F 7/40	5.0.1		61/14		2H096
	301	G03F	7/40	501	4J002
	5 1 1			511	4J033
HO1L 21/027		C08G	8/28	В	
	審查請求	有 請求	R項の数10 OL	(全 17 頁)	最終頁に続く
	2000-132406(P2000-132406) 2年5月1日(2000.5.1)	(71)出額. (72)発明: (72)発明:	東京応化工業 神奈川県川崎	新中原区中丸 新市中原区中丸 法式会社内 新市中原区中丸	上子150番地 東 上子150番地 東 上子150番地 東
	×	(74)代理	人 100057874 弁理士 曾毛	建 道照 (外	6名)

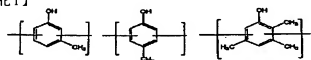
(54) 【発明の名称】 ポジ型ホトレジスト組成物、磁光性膜付基板、レジストパターンの形成方法およびポジ型ホトレジスト組成物の製造方法

(57)【要約】

【課題】 厚膜基板上で、耐熱性に優れ、高アスペクト 比のスペースパターンを垂直性、解像性よく形成可能な ポジ型ホトレジスト組成物、感光性膜付基板、レジスト パターンの形成方法およびポジ型ホトレジスト組成物の 製造方法の提供。

【解決手段】 全水酸基の水素原子の一部が1, 2ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されたアルカリ可溶性ノボラック樹脂で、Mw4000~5000、Mw/Mn3.0以下で、例えば下記式を含むポジ型ホトレジスト組成物。

【化1】



【特許請求の範囲】

下記一般式(IV) および(V)で表される構成単位から 選ばれる少なくとも1種の構成単位を含有してなること

【請求項2】 前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、全フェノール系構成単位中に、一般式(I)で表される構成単位を25~55モル%;一般式(II)および(II)で表される構成単位から選ばれる少なくとも1種を15~45モル%;一般式(IV)および(V)で表される構成単位から選ばれる少なくとも1種を15~45モル%の範囲で含有することを特徴とする請求項1に記載のポジ型ホトレジスト組成物。

【請求項3】 前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、一般式(I)、(II)、および(IV)で表される構成単位を有することを特徴とする請求項1または2に記載のポジ型ホトレジスト組成物。

【請求項4】 前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、全フェノール性水酸基の水素原子の3.0~5.0モル%が、1,2ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されていることを特徴とする請求項1ないし3のいず 40れか1項に記載のポジ型ホトレジスト組成物。

【請求項5】 前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、フェノール系モノマーの含有量が1重量%以下で、かつダイマーの含有量が4重量%以下であるフェノールノボラック樹脂と1,2ーナフトキノンジアジドスルホン酸化合物とのエステル化物であることを特徴とする請求項1ないし4のいずれか1項に記載のポジ型ホトレジスト組成物。

【請求項6】 請求項1ないし5のいずれか1項に記載のポジ型ホトレジスト組成物を用いて形成した膜厚3.

下記一般式(II)および(III)で表される構成単位か ら選ばれる少なくとも 1 種の構成単位;および 【化2】

を特徴とするポジ型ホトレジスト組成物。

 $0 \mu m$ 以上の感光性膜が、基板上に形成されていることを特徴とする感光性膜付基板。

【請求項7】 請求項1ないし5のいずれか1項に記載のポジ型ホトレジスト組成物を用いて形成した膜厚6. $0 \mu m$ 以上の感光性膜が、基板上に形成されている感光性膜付基板に、i線(365nm)を光源に用いた選択的露光を行い、幅0.8 μm 以下のスペースパターンを形成することを特徴とするレジストパターンの形成方法。

(1) 請求項1ないし5のいずれか1項 【請求項8】 に記載のポジ型ホトレジスト組成物を用いて形成した感 光性膜が基板上に形成されている感光性膜付基板に、 i 線(365 nm)を光源に用いた選択的露光を行い、現 像して、スペースパターンを形成する工程、(2)前記 スペースパターンが描かれた基板の全面に酸の作用によ り架橋反応を起こす酸架橋性材料の被膜を形成する工 程、(3)加熱処理を行い、スペースパターン表面から 拡散する酸の作用によりスペースパターンに接する部分 の前記酸架橋性材料を架橋させる工程、および(4)現 像液により架橋していない領域の前記酸架橋性材料を除 くことにより、酸架橋性材料の被膜を形成する前のスペ ースパターンのスペース幅より狭い幅のスペースパター ンを形成する工程、を有することを特徴とするレジスト パターンの形成方法。

【請求項9】 (1) 請求項1ないし5のいずれか1項に記載のポジ型ホトレジスト組成物を用いて形成した感

光性膜が基板上に形成されている感光性膜付基板に、i線(365nm)を光源に用いた選択的露光を行い、現像して、スペースパターンを形成する工程、(2)前記スペースパターンが描かれた基板の全面に酸の作用により架橋反応を起こす酸架橋性材料の被膜を形成する工程、(3)紫外線照射による全面露光または選択的露光を行い、スペースパターン表面あるいは内部に酸を発生させる工程、(4)加熱処理を行い、スペースパターンを接する部分の前記酸架橋性材料を架橋させる工程、および(5)現像液により架橋していない領域の前記酸架橋性材料を除くことにより、酸架橋性材料の被膜を形成する前のスペースパターンのスペース幅より狭い幅のスペースパターンを形成する工程、を有することを特徴とするレジストパターンの形成方法。

(1) 前記一般式(I) で表される構 【請求項10】 成単位;前記一般式(II)および(III)で表される構 成単位から選ばれる少なくとも1種の構成単位;および 前記一般式(IV)および(V)で表される構成単位から 選ばれる少なくとも1種の構成単位を含有してなるフェ 20 ノールノボラック樹脂の低分子量域をカットする分別操 作を行い、ポリスチレン換算重量平均分子量(Mw)が 4000~5000、分散度[重量平均分子量(Mw) /数平均分子量(Mn)]が3.0以下、フェノール系 モノマーの含有量が1重量%以下、およびダイマーの含 有量が4重量%以下のフェノールノボラック樹脂を合成 する工程、(2)前記フェノールノボラック樹脂と1, 2-ナフトキノンジアジドスルホン酸化合物とのエステ ル化反応により、全フェノール性水酸基の水素原子の一 部が1,2-ナフトキノンジアジドスルホニル基で置換 30 されたアルカリ可溶性ノボラック樹脂を合成する工程、 および(3)前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂を溶剤 で所定濃度に調整する工程、を有することを特徴とする ポジ型ホトレジスト組成物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ポジ型ホトレジスト組成物、感光性膜付基板、レジストパターンの形成方法、およびポジ型ホトレジスト組成物の製造方法に関するものであり、とくに厚膜条件下で形成された基板上での、パターンの垂直性、解像性、耐熱性等に優れたポジ型ホトレジスト組成物、感光性膜付基板、レジストパターンの形成方法、およびポジ型ホトレジスト組成物の製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】これまで、アルカリ可溶性樹脂とキノンジアジド基含有化合物とからなるホトレジスト組成物は、1線(365nm)を用いたホトリソグラフィ技術において、解像性、感度、耐エッチング性に優れることから半導体素子や液晶素子の製造に十分実用に供してき 50

ているが、厚膜プロセスを必要とする製造分野、例えば、巨大磁気抵抗(GMR:Giant Magnetoresistive) ヘッドや磁気抵抗(MR:Magnetoresistive) ヘッド等の磁気ヘッド、とくに記録ヘッド(磁気ヘッド)の上部 磁極を形成する分野などにおいては、3.0 μ m以上、とくに6.0~8.0 μ m程度の厚膜条件下で、幅0.8 μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを、垂直性よく形成することが必要とされており、従来のi線用のポジ型ホトレジスト組成物を用いて、このような厚膜条件下で高アスペクト比のスペースパターンを垂直性よく形成することは困難とされている。

【0003】また、特開平11-204399号公報、特開平11-283905号公報、および特開平11-283910号公報には、低アスペクト比のスペースパターン表面に第2のレジスト被膜を形成することにより、高アスペクト比のスペースパターンを形成できる技術が開示されているが、これには130℃程度の加熱処理を必要とすることから、この程度の加熱温度に対しても変形の少ない耐熱性に優れたスペースパターンの形成が必須とされる。しかし、3.0 μ m以上、とくに6.0~8.0 μ m程度の厚膜条件下では、耐熱性の良いスペースパターンの形成が困難であった。

【0004】また、特開昭62-160444号公報には、クレゾール系の繰り返し単位を有し、水酸基の水素原子の1~99モル%がナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されている、 $Mnが1500以上のノボラック樹脂を含有してなるポジ型ホトレジスト組成物が記載されている。しかし、当該レジスト組成物では、<math>3.0\mu$ m以上、とくに6.0~8.0 μ m程度の厚膜条件下で、耐熱性に優れる幅0.8 μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性よく形成することが困難である。

【0005】また、特開平6-242602号公報には、水酸基の水素原子1原子当たり0.03~0.27 モルの割合で1.2-ナフトキノンジアジドスルホニル基で置換された、Mwが1000~100000ノボラック樹脂を含有してなるポジ型ホトレジスト組成物が記載されている。しかし、当該レジスト組成物では、3.0 μ m以上、とくに6.0~8.0 μ m程度の厚膜条件下で、耐熱性に優れる幅0.8 μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性よく形成することが困難である。

【0006】また、特開平8-286370号公報には、全水酸基の水素原子の最大20モル%が1,2ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換された、Mwが1500~5500、Mw/Mnが1.6~4のノボラック樹脂と、特定のキノンジアジドエステル化物とを含有してなるポジ型ホトレジスト組成物が記載されている。しかし、当該レジスト組成物では、3.0 μ m以上、とくに6.0~8.0 μ m程度の厚膜条件下で、耐

熱性に優れる幅 0.8μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性よく形成することが困難である。【0007】また、特開平10-69077号公報には、全水酸基の水素原子の $2\sim27$ モル%が1.2-ナフトキノンジアジドスルホニル基で置換された、Mwが $1000\sim1000$ のノボラック樹脂と、フェノール性水酸基を有する特定の溶解促進剤とを含有してなるポジ型ホトレジスト組成物が記載されている。しかし、当該レジスト組成物では、 3.0μ m以上、とくに $6.0\sim8.0\mu$ m程度の厚膜条件下で、耐熱性に優れる幅 0.8μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性よく形成することが困難である。

【0008】また、特開平10-97066号公報には、全水酸基の水素原子の2.5~27モル%が1,2ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換された、Mwが2000~2000のノボラック樹脂と、フェノール性水酸基を有する特定の低核体とを含有してなるポジ型ホトレジスト組成物が記載されている。しかし、当該レジスト組成物では、3.0 μ m以上、とくに6.0~8.0 μ m程度の厚膜条件下で、耐熱性に優れる幅0.8 μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性よく形成することが困難である。

【0009】また、特開平10-221847号公報には、水酸基の水素原子1原子当たり0.03~0.27 モルの割合で1,2-ナフトキノンジアジドスルホニル基で置換された、Mwが1000~10000のノボラック樹脂、乳酸エステル類、および酢酸エステル類を含有してなるポジ型ホトレジスト組成物が記載されている。しかし、当該レジスト組成物では、 $3.0\mu m$ 以上、とくに $6.0~8.0\mu m$ 程度の厚膜条件下で、耐熱性に優れる幅 $0.8\mu m$ 以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性よく形成することが困難である。

【0010】また、特開平10-269521号公報には、水酸基の水素原子1原子当たり0.12~0.22 モルの割合で1,2-ナフトキノンジアジドスルホニル基で置換された、Mwが2000~6000のノボラック樹脂を含有してなるポジ型ホトレジスト組成物が記載されている。しかし、当該レジスト組成物では、3.0 μ m以上、とくに6.0~8.0 μ m程度の厚膜条件下

【0017】下記一般式(IV) および(V) で表される 構成単位から選ばれる少なくとも1種の構成単位を含有 してなることを特徴とするポジ型ホトレジスト組成物を で、耐熱性に優れる幅0. 8μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性よく形成することが困難である。

[0011]

(4)

【発明が解決しようとする課題】したがって本発明の目的は、3.0 μ m以上、とくに6.0 \sim 8.0 μ m程度の厚膜が形成された基板上で、耐熱性に優れる幅0.8 μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性および解像性よく形成することが可能なポジ型ホトレジスト組成物、感光性膜付基板、レジストパターンの形成方法、およびポジ型ホトレジスト組成物の製造方法を提供することにある。

[0012]

【課題を解決するための手段】本発明者らは鋭意研究した結果、前記の目的を解決することを得た。

【0013】すなわち、本発明は、全フェノール性水酸基の水素原子の一部が1,2ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されているアルカリ可溶性ノボラック樹脂を含有してなるポジ型ホトレジスト組成物において、前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、ポリスチレン換算重量平均分子量(Mw)が4000~5000であり、分散度[重量平均分子量(Mw)/数平均分子量(Mn)]が3.0以下であり、かつ下記一般式(I)で表される構成単位;

[0014]

【化4】

【0015】下記一般式(II)および(III)で表される構成単位から選ばれる少なくとも1種の構成単位;および

【0016】 【化5】

提供するものである。

[0018]

【化6】

【0019】また、本発明は、前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、全フェノール系構成単位中に、一般式(I)で表される構成単位を25~55モル%;一般式(II)および(III)で表される構成単位から選ばれる少なくとも1種を15~45モル%;一般式(IV)および(V)で表される構成単位から選ばれる少なくとも1種を15~45モル%の範囲で含有することを特徴とする前記のポジ型ホトレジスト組成物を提供するものであ

【0020】また、本発明は、前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、一般式(I)、(II)、および(IV)で表される構成単位を有することを特徴とする前記のポジ型ホトレジスト組成物を提供するものである。

る。

【0021】また、本発明は、前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、全フェノール性水酸基の水素原子の3.0~5.0モル%が、1,2ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されていることを特徴とする前記のポジ型ホトレジスト組成物を提供するものである。

【0022】また、本発明は、前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、フェノール系モノマーの含有量が1重量%以下で、かつダイマーの含有量が4重量%以下であるフェノールノボラック樹脂と1,2ーナフトキノンジアジドスルホン酸化合物とのエステル化物であることを特徴とする前記のポジ型ホトレジスト組成物を提供するものである。

【0023】また、本発明は、前記のポジ型ホトレジスト組成物を用いて形成した膜厚 3.0μ m以上感光性膜が、基板上に形成されていることを特徴とする感光性膜付基板を提供するものである。

【0024】また、本発明は、前記のポジ型ホトレジスト組成物を用いて形成した膜厚 6.0μ m以上の感光性膜が、基板上に形成されている感光性膜付基板に、i線(365nm)を光源に用いた選択的露光を行い、幅 0.8μ m以下のスペースパターンを形成することを特徴とするレジストパターンの形成方法を提供するものである。

【0025】また、本発明は、(1)前記のポジ型ホトレジスト組成物を用いて形成した感光性膜が基板上に形成されている感光性膜付基板に、i線(365nm)を光源に用いた選択的露光を行い、現像して、スペースパターンを形成する工程、(2)前記スペースパターンが描かれた基板の全面に酸の作用により架橋反応を起こす酸架橋性材料の被膜を形成する工程、(3)加熱処理を行い、スペースパターン表面から拡散する酸の作用によ

りスペースパターンに接する部分の前記酸架橋性材料を 架橋させる工程、および(4)現像液により架橋してい ない領域の前記酸架橋性材料を除くことにより、酸架橋 性材料の被膜を形成する前のスペースパターンのスペー ス幅より狭い幅のスペースパターンを形成する工程、を 有することを特徴とするレジストパターンの形成方法を 提供するものである。

【0026】また、本発明は、(1)前記のポジ型ホト レジスト組成物を用いて形成した感光性膜が基板上に形 成されている感光性膜付基板に、i線(365nm)を 光源に用いた選択的露光を行い、現像して、スペースパ ターンを形成する工程、(2)前記スペースパターンが 描かれた基板の全面に酸の作用により架橋反応を起こす 酸架橋性材料の被膜を形成する工程、(3)紫外線照射 による全面露光または選択的露光を行い、スペースパタ ーン表面あるいは内部に酸を発生させる工程、(4)加 熱処理を行い、スペースパターン表面から拡散する酸の 作用によりスペースパターンに接する部分の前記酸架橋 性材料を架橋させる工程、および(5)現像液により架 橋していない領域の前記酸架橋性材料を除くことによ り、酸架橋性材料の被膜を形成する前のスペースパター ンのスペース幅より狭い幅のスペースパターンを形成す る工程、を有することを特徴とするレジストパターンの 形成方法を提供するものである。

【0027】また、本発明は、(1)前記一般式(I) で表される構成単位;前記一般式 (II) および (III) で表される構成単位から選ばれる少なくとも 1 種の構成 単位;および前記一般式(IV)および(V)で表される 構成単位から選ばれる少なくとも 1 種の構成単位を含有 してなるフェノールノボラック樹脂の低分子量域をカッ トする分別操作を行い、ポリスチレン換算重量平均分子 量(Mw)が4000~5000、分散度[重量平均分 子量(Mw)/数平均分子量(Mn)]が3.0以下、 フェノール系モノマーの含有量が1重量%以下、および ダイマーの含有量が4重量%以下のフェノールノボラッ ク樹脂を合成する工程、(2)前記フェノールノボラッ ク樹脂と1, 2-ナフトキノンジアジドスルホン酸化合 物とのエステル化反応により、全フェノール性水酸基の 水素原子の一部が1.2ーナフトキノンジアジドスルホ ニル基で置換されたアルカリ可溶性ノボラック樹脂を合 成する工程、および(3)前記アルカリ可溶性ノボラッ ク樹脂を溶剤で所定濃度に調整する工程、を有すること を特徴とするポジ型ホトレジスト組成物の製造方法を提 供するものである。

[0028]

【発明の実施と形態】アルカリ可溶性ノボラック樹脂本発明において、使用されるアルカリ可溶性ノボラック樹脂は、特定の構成単位を含有し、特定のMw、および特定のMw/Mnを有する。そして該アルカリ可溶性ノボラック樹脂の全フェノール性水酸基の水素原子の一部が、1,2ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されている。アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、例えば特開平10-97066号公報に記載されているような常法に従い、フェノール化合物と縮合剤との脱水縮合反により合成された重縮合生成物と、1,2ーナフトキノンジアジドスルホン酸化合物とのエステル化反応により合成することができる。

【0029】ここで使用され得る1,2ーナフトキノンジアジドスルホン酸化合物としては、例えば、1,2ーナフトキノンジアジドー4ースルホン酸クロライド、1,2ーナフトキノンジアジドー5ースルホン酸クロライド等のキノンジアジド化合物のハロゲン化物が挙げられる。

【0030】前記フェノール化合物としては、前記一般 20 式(I)~(V)で表される構成単位に対応するフェノ ール化合物が挙げられ、例えば、前記一般式(I)で表 される構成単位に対応するフェノール化合物としては、 m-クレゾール、前記一般式(II)で表される構成単位 に対応するフェノール化合物としては、pークレゾー ル、前記一般式(III)で表される構成単位に対応する フェノール化合物としては、3,4ーキシレノール、前 記一般式(IV)で表される構成単位に対応するフェノー ル化合物としては、2,3,5-トリメチルフェノー ル、および前記一般式(V)で表される構成単位に対応 30 するフェノール化合物としては、3,5-キシレノール が挙げられる。また、上記以外のフェノール化合物も使 用可能であるが、これらは全フェノール化合物中の10 モル%以下の範囲で用いられることが、本発明のポジ型 ホトレジスト組成物の諸特性を損なわない点で望まし い。

【0031】前記縮合剤としては、従来からフェノールノボラック樹脂の合成に用いられてきたアルデヒド類、およびケトン類が挙げられ、中でもアルデヒド類、特にホルムアルデヒドが好適に用いられる。フェノール化合 40物と縮合剤との脱水縮合反応を行った後は、公知の分別操作により、低分子量域のカットを行い、ポリスチレン換算重量平均分子量(Mw)が4000~5000であり、分散度[重量平均分子量(Mw)/数平均分子量(Mn)]が3.0以下のフェノールノボラック樹脂とする。

【0032】なお、このとき、フェノール系モノマーの 含有量が1重量%以下で、かつダイマーの含有量が4重 量%以下となるように分別操作を行うことことが好まし い。フェノール系モノマーおよびダイマーの含有量がこ 50 の範囲を超えるとスペースパターン断面形状の垂直性が 劣り、現像後の基板上に残渣(スカム)を発生させ、また耐熱性が低下する傾向があり好ましくない。 なお、フェノール系モノマーおよびダイマーの含有量は、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)測定の結果から確認することができる。つまり、GPCチャートからは、合成したフェノールノボラック樹脂の分子量分布を確認することができ、フェノール系モノマーおよびダイマーの溶出時間に該当するピークの強度比を測定することにより、それぞれの含有量を算出することができる。なお、フェノール系モノマーおよびダイマーの溶出時間は、測定手段により異なるため、カラム、溶離液、流量、温度、検出器、サンプル濃度、注入量、測定器等の特定が重要である。なお、本発明においては、下記の測定手段を用いることにより、フェノール系モノマーの

【0033】[本発明におけるGPCの測定手段]

21~22分付近に、それぞれ帰属できる。

(1) 試料20mgをTHF10mlに溶解し、試料溶液を調整する。

溶出時間は23~25分付近に、ダイマーの溶出時間は

(2) (1) の試料溶液 10μ l を下記の GPC 測定装置に注入し、 28 分間流して UV 波長 $\lambda=280$ n m付近で検出される試料の溶出時間を測定した。

(測定装置) ガードカラム (製品名「KF-G」; Sh ode x 社製) と3本の分離カラム (6μ m粒径のスチレンージビニルベンゼン共重合体を充填剤としたカラムサイズ 8μ m (径) \times 300 mm (長さ)、製品名「KF-801」; Sh ode x 社製)を備え、分離カラム温度は、オーブンを使用して40%に設定した GPC 混定装置(製品名「GPC SYSTEM 11」; Sh ode x 社製)を用い、テトラヒドロフラン(THF)の溶離液の送液速度は、1.0m1/min0条件で行った。

【0034】本発明のアルカリ可溶性ノボラック樹脂は、前記一般式(I)の構成単位;前記一般式(II)および(III)から選ばれる少なくとも1種の構成単位;前記一般式(IV)および(V)から選ばれる少なくとも1種の構成単位を含有することが必須であり、いずれの構成単位が欠ける場合は、3.0 μ m以上、とくに6.0~8.0 μ m程度の厚膜条件下で、耐熱性に優れる幅0.8 μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性よく形成することが困難となる。中でもとくに前記一般式(I)、(II)、および(IV)で表される構成単位を含有するものは、感度、解像性、およびスペースパターン断面形状の垂直性に優れて好ましい。

【0035】また、前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、全フェノール系構成単位中、前記一般式(I)の構成単位を25~55モル%;前記一般式(II)および(III)から選ばれる少なくとも1種の構成単位を15~45モル%;前記一般式(IV)および(V)から選ば

れる少なくとも1種の構成単位を15~45モル%の範囲で含有することが好ましい。一般式(I)の構成単位が25モル%未満であると、感度および耐熱性が劣る傾向があり、55モル%を超えると膜減りが大きくなる傾向がある。また、一般式(II)および(III)から選ばれる少なくとも1種の構成単位が15モル%未満であると、解像性が低下する傾向があり、45モル%を超えると感度および耐熱性が劣り、スカムが発生する傾向がある。また、一般式(IV)および(V)から選ばれる少なくとも1種の構成単位が15モル%未満であると、スペースパターン(レジストパターン)断面形状の垂直性および耐熱性が劣る傾向があり、45モル%を超えると感度が著しく低下する傾向がある。

【0036】前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂のポリスチレン換算重量平均分子量(Mw)は、4000~5000が好ましく、Mwが4000未満であるとスペースパターン上部が広がることで断面形状の垂直性が悪くなり、現像時に顕著な未露光部の膜減りが起こり、解像性および耐熱性が劣る傾向がある。また、Mwが5000を越えると、同様にスペースパターンの断面形状の垂位性が悪くなり、解像性が劣化し、感度も低下する傾向にある。中でも、Mwが4100~4500のものがとくに好ましい。

【0037】前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂の分散度[重量平均分子量(Mw)/数平均分子量(Mn)] は、3.0以下が好ましく、Mw/Mnが3.0を越えるとスペースパターン上部が広がり、解像性が劣化し、スペースパターン断面形状の垂直性が悪くなる傾向にある。この傾向は、とくに露光時の光の焦点がプラス側にずれた場合(焦点がレジスト被膜の底部側にずれた場合)に顕著にみられ、結果として焦点深度幅特性は低下する。中でも、Mw/Mnが2.2~2.8のものがとくに好ましい。

【0038】また、前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂は、全フェノール性水酸基の水素原子の3.0~5.0 モル%が1,2ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されていることが好ましく、3.0モル%未満では

$$--N==(c-1),$$

【0042】 (式中、R¹⁴は、水素原子または炭素原子数1~3のアルキル基を表す)

[0043] 【化8] スペースパターン上部が広がり、また未露光部分の膜減り傾向が大きく好ましくなく、5.0モル%を越えると解像性が低下し、スペースパターン上部が広がることで断面形状の垂直性が悪くなり、また感度の劣化を起こす傾向もあり、好ましくない。

【0039】密着性向上剤

本発明では、基板との密着性を上げるために、特開昭6 2-262043号公報、特開平11-223937号 公報などに記載されている密着性向上剤を配合してもよ い。例えば、6-メチル-8-ヒドロキシキノリン、6 ーエチルー8-ヒドロキシキノリン、5-メチルー8-ヒドロキシキノリン、8-ヒドロキシキノリン、8-ア セチルオキシキノリン、4-ヒドロキシプテリジン、 2. 4 - ジヒドロキシプテリジン、4 - ヒドロキシプテ リジンー2ースルホン酸、2ーエチルー4ーヒドロキシ プテリジン、2-メチル-4-ヒドロキシプテリジン、 1, 10-フェナントロリン、5, 6-ジメチルー1, 10-フェナントロリン、3,8-ジメチル-1,10 ーフェナントロリン、3,8ージヒドロキシー1,10 ーフェナントロリン、5ーカルボキシー1,10ーフェ ナントロリン、5, 6-ジヒドロキシー1, 10-フェ ナントロリン、1、10-フェナントロリン-5-スル ホン酸、4,4'ージメチルー2,2'ービピリジル、 2, 2'ービピリジル、2, 2'ービピリジルー5ーカ ルボン酸、5.5'ージクロロー2.2'ービピリジ ル、3、3'ージヒドロキシー2、2'ービピリジル、 3, 3'ージメルカプト-2, 2'ービピリジル等が挙 げられる。

【0040】また、とくに環上に、下記一般式(c-1)および(c-2)で表される結合から少なくとも 1 つと、下記一般式(c-3)で表される結合から少なくとも 1 つとを有する芳香族性の複素環化合物を配合することにより、ポジ型ホトレジスト組成物の基板に対する接着性を著しく高めることができる。

【0041】 【化7】

$$----N^{---} (c-2)$$

$$R^{15}$$
 $C = C (c-3)$

【0044】 (式中、 R^{15} は、水酸基または水酸基が置換した炭素原子数 $1\sim5$ の直鎖または分枝状のアルキル基を表す)

【0045】前記複素環化合物としては、例えば「有機 化合物構造式インデックス」 (昭和52年12月20日 発行、丸善(株))のpp. 362-401に記載され ているインドール系化合物、インドリン系化合物、イン ジゴ系化合物等の窒素 1 原子の 5 員環骨格を有するも の;ピリジン系化合物、キノリン系化合物、ヒドロキノ リン系化合物、イソキノリン系化合物、アクリジン系化 合物、ベンゾキノリン系化合物、ナフトキノリン系化合 物、フェナントロリン系化合物等の窒素1原子の6員環 骨格を有するもの:ピラゾール系化合物、イミダゾール 10 系化合物、イミダゾリン系化合物、ベンゾイミダゾール 系化合物等の窒素2原子の5員環骨格を有するもの;ジ アジン系化合物、ヒドロピリジン系化合物、ベンゾジア ジン系化合物、ジベンゾジアジン系化合物等の窒素 2 原 子の6員環骨格を有するもの;トリアゾール系化合物、 ベンゾトリアゾール系化合物等の窒素3原子の5員環骨 格を有するもの;トリアジン系化合物等の窒素 3 原子の 6 員環骨格を有するもの;テトラゾール、ペンテトラゾ ール等の窒素4原子の5員環骨格を有するもの;1, 2, 4, 5ーテトラジン等の窒素 4原子の6員環骨格を 有するもの; その他プリン系化合物、プテリジン系化合 物、アロキサジン系化合物、2H-ピロール等が挙げら れる。これらの中でも、下記一般式(c-4)で表され る化合物は、スカムの発生を抑制し、かつ基板に対する 接着性に優れたポジ型ホトレジスト組成物を提供できる 点で好ましく、とくに2-(2-ヒドロキシエチル)ピ リジンは好ましい。

 $(HO)_{a}$ $(OH)_{b}$ $(OH)_{d}$ $(OH)_{b}$

【0051】 〔式中、 $R^1 \sim R^8$ はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数 $1 \sim 6$ のアルキル基、炭素原子数 $1 \sim 6$ のアルコキシル基、またはシクロアルキル基を表し; $R^9 \sim R^{11}$ はそれぞれ独立に水素原子または炭素原子数 $1 \sim 6$ のアルキル基を表し;Q は水素原子、炭素原子数 $1 \sim 6$ のアルキル基、 R^9 と結合し、炭素原子鎖 $3 \sim 6$ のシクロ環、または下記の化学式($d \sim 2$)で表される残基

[0052]

【化11】

【0047】 (式中、mは1~3の整数を表し、R¹⁵ は前記と同様の意味を表す)

【0048】密着性向上剤の添加量は、前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂、および所望により配合される下記増感剤の合計量に対して、0.1~1.0重量%、とくに0.2~0.5重量%が好ましく、0.1重量%未満であると、ポジ型ホトレジスト組成物の基板に対する接着性の向上効果が十分でなく、1.0重量%を超えると、解像性の低下とスペースパターン上部が広がる傾向が大きく、また現像後の基板上に若干スカムを発生させる傾向があるため、好ましくない。

【0049】 增感剤

また、本発明では、所望により増感剤を配合することができる。本発明で用いることのできる増感剤としては、とくに制限はなく、ポジ型ホトレジスト組成物において増感剤として通常用いられ得るものの中から任意に選ぶことができる。例えば下記一般式 (d-1) で表されるフェノール化合物を使用することができる。

[0050] 【化10】

$$(d-1)$$

$$R^{12}$$

$$R^{13}$$

$$(OH)_c$$

$$(d-2)$$

【0053】(式中、 R^{12} および R^{13} はそれぞれ独立に 水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数 $1\sim 6$ のアルキル基、炭素原子数 $1\sim 6$ のアルコキシル基、またはシクロ アルキル基を表し;c は $1\sim 3$ の整数を示す)を表し;a、b は $1\sim 3$ の整数を表し;d は $0\sim 3$ の整数を表し;n は $0\sim 3$ の整数を表す〕

【0054】上記一般式(d-1)で表されるフェノール化合物としては、例えばビス(4-ヒドロキシ-2、

o 3,5-トリメチルフェニル)-2-ヒドロキシフェニ

ルメタン、1,4-ビス[1-(3,5-ジメチル-4 ーヒドロキシフェニル) イソプロピル] ベンゼン、2, 4-ビス(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル メチル) -6-メチルフェノール、ビス(4-ヒドロキ シー3, 5-ジメチルフェニル) -2-ヒドロキシフェ ニルメタン、ビス(4ーヒドロキシー2.5ージメチル フェニル) -2-ヒドロキシフェニルメタン、ビス(4) ーヒドロキシー3, 5ージメチルフェニル) -3, 4-ジヒドロキシフェニルメタン、1- [1-(4-ヒドロ キシフェニル) イソプロピル] -4- [1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) エチル] ベンゼン、1-[1-(3-メチル-4-ヒドロキシフェニル) イソプ ロピル] -4-[1, 1-ビス(3-メチル-4-ヒド ロキシフェニル) エチル] ベンゼン、2,6-ビス[1 - (2, 4-ジヒドロキシフェニル) イソプロピル] -4-メチルフェノール、4,6-ビス[1-(4-ヒド ロキシフェニル) イソプロピル] レゾルシン、4,6-ビス(3,5-ジメトキシー4-ヒドロキシフェニルメ チル) ピロガロール、4、6-ビス(3、5-ジメチル -4-ヒドロキシフェニルメチル) ピロガロール、2. 6-ビス(3-メチルー4,6-ジヒドロキシフェニル メチル) -4-メチルフェノール、2,6-ビス(2, 3, 4ートリヒドロキシフェニルメチル)ー4ーメチル フェノール、1,1-ビス(4-ヒドロキシフェニル) シクロヘキサン等が挙げられる。またその他、6-ヒド ロキシー4a-(2,4-ジヒドロキシフェニル)-9 -1'-スピロシクロヘキシル-1, 2, 3, 4, 4 a, 9a-ヘキサヒドロキサンテン、6-ヒドロキシー 5-メチルー4a-(2, 4-ジヒドロキシー3-メチ ルフェニル) -9-1'-スピロシクロヘキシル-1, 2, 3, 4, 4 a, 9 a - ヘキサヒドロキサンテン等も 用いることができる。これらの増感剤は単独でも、また 二種以上を混合して用いてもよく、中でも1-[1-(4-ヒドロキシフェニル) イソプロピル]-4-[1, 1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)エチル]ベンゼン とビス(4-ヒドロキシー2,3,5-トリメチルフェ ニル)-2-ヒドロキシフェニルメタンとの組合せは、 髙感度化とスペースパターンの垂直性に優れる点で好ま しい。増感剤の配合量は、前記アルカリ可溶性ノボラッ ク樹脂に対して、10~25重量%、好ましくは15~ 40 20重量%の範囲で添加されるのが好ましい。

【0055】<u>高沸点有機溶剤</u>

また、本発明では、所望により沸点が200~350℃ 程度の高沸点有機溶剤の中から選ばれる少なくとも1種を配合することにより、レジスト被膜のバルク効果すなわち膜密度の偏りを小さくすることができ、ポジ型ホトレジスト組成物を用いて、表面に段差のある基板上に厚膜のレジスト被膜を形成した場合でも、垂直性に優れるスペースパターンを形成することができ好ましい。また、プリベーク処理、およびPEB(露光後加熱)処理 50

の条件(加熱時間、加熱手段など)によらずに、良好な スペースパターンの形成が可能となり好ましい。

【0056】上記高沸点有機溶剤としては、例えば酢酸 ベンジル、サリチル酸イソアミル、サリチル酸メチル、 サリチル酸ベンジル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブ チル、フタル酸ジメチル、yーブチロラクトン、安息香 酸エチル、安息香酸ブチル、安息香酸プロピル、安息香 酸ベンジル、エチレングリコールモノフェニルエーテ ル、エチレングリコールモノヘキシルエーテル、1.3 ーオクチレングリコール、ジエチレングリコール、ジエ チレングリコールジアセテート、ジエチレングリコール ジブチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエ ーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテルアセ テート、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、ジ エチレングリコールモノブチルエーテルアセテート、ジ プロピレングリコール、ジプロピレングリコールモノブ チルエーテル、トリエチレングリコール、トリエチレン グリコールジー2-エチルブチラート、トリエチレング リコールジメチルエーテル、トリエチレングリコールモ ノエチルエーテル、トリエチレングリコールモノメチル エーテル、トリプロピレングリコール、トリプロピレン グリコールモノメチルエーテル、2-エチルヘキサン 酸、カプリル酸、カプロン酸、カテコール、オクチルフ ェノール、Nーメチルピロリドン等を挙げることができ る。これらは単独でも、また2種以上混合して用いても よい。中でも沸点が250~350℃のものが好まし く、とくにサリチル酸ベンジルは好適である。高沸点有 機溶剤の配合量は、上記アルカリ可溶性ノボラック樹 脂、および所望により配合される上記増感剤の合計量に 対して、3~15重量%、とくに6~12重量%が好ま しく、3重量%未満であると、上記の現象を抑える効果 に乏しく、15重量%を超えると、スペースパターン上 部が広がるなどにより断面形状の垂直性が悪くなり好ま しくない。

【0057】酸発生剤

また、本発明では、所望により酸発生剤を配合することができる。本発明で用いることのできる酸発生剤としては、とくに制限はなく、加熱処理や放射線の照射により分解して酸を発生させるものであれば用いることができる。なお、実際の製造プロセスへの適用を考えた場合、本発明のポジ型ホトレジスト組成物と同じ 1線(365 nm)の照射により酸を発生させる化合物が好ましい。このような酸発生剤としては、例えば、特開平5-107755号公報に記載されているようなトリアジン系酸発生剤、オキシムスルホネート系酸発生剤、オニウム塩系酸発生剤などが挙げられ、中でも、3-(メチルスルホニル)オキシー1,2,3-ベンゾトリアジンー4(3H)オンが、加熱処理、紫外線照射のいずれにおいても酸発生効果に優れ、酸架橋性材料を効率良く架ができる点で好ましく、さらに本発明のポジ型

ホトレジスト組成物の特性に対する影響がほとんどないことから好ましい。酸発生剤の配合量は、その種類にもよるが、組成物(全固形分)に対し、おおよそ0.01~5.0重畳%、好ましくは0.1~1.0重畳%の範囲で選ぶのが好ましい。

【0058】各種添加成分

本発明のポジ型ホトレジスト組成物には、解像度、露光 余裕度、残膜率の向上を目的として、 pートルエンスル ホン酸クロライド (PTSC)、 4, 4'ービス (ジエチルアミノ) ベンゾフェノン、1, 4ービス (1ー(2ーメチルー4ーヒドロキシー5ーシクロヘキシルフェニル) イソプロピル] ベンゼン、1, 3ービス (1ー(2ーメチルー4ーヒドロキシー5ーシクロヘキシルフェニル) イソプロピル] ベンゼン等を、組成物に対しそれぞれ0.01~10重量%程度の範囲内で添加してもよい。

【0059】また本発明のポジ型ホトレジスト組成物に

は、さらに必要に応じて、相容性のある添加物、例えば

ハレーション防止のための紫外線吸収剤、例えば4-ジ メチルアミノー2', 4'ージヒドロキシベンゾフェノ ン、5-アミノ-3-メチル-1-フェニル-4-(4 ーヒドロキシフェニルアゾ) ピラゾール、4ージメチル アミノー4'ーヒドロキシアゾベンゼン、4ージエチル アミノー4'-エトキシアゾベンゼン、4,4'-ジエ チルアミノアゾベンゼン、クルクミン等や、またストリ エーション防止のための界面活性剤、例えばフロラード FC-430、FC431 (商品名、住友3M (株) 製)、エフトップEF122A、EF122B、EF1 22C、EF126 (商品名、トーケムプロダクツ (株)製)、メガファックR-08(大日本インキ化学 工業(株)製)等のフッ素系界面活性剤などを本発明の 目的に支障のない範囲で添加含有させることができる。 【0060】本発明のポジ型ホトレジスト組成物は、前 記アルカリ可溶性ノボラック樹脂、および必要に応じて 添加される各種添加成分とを、適当な溶剤に溶解して溶 液の形で用いるのが好ましい。このような溶剤の例とし ては、従来のポジ型ホトレジスト組成物に用いられる溶 剤を挙げることができ、例えばアセトン、メチルエチル ケトン、シクロヘキサノン、メチルイソアミルケトン、 2-ヘプタノン等のケトン類;エチレングリコール、プ ロピレングリコール、ジエチレングリコール、エチレン グリコールモノアセテート、プロピレングリコールモノ アセテート、ジエチレングリコールモノアセテート、あ るいはこれらのモノメチルエーテル、モノエチルエーテ ル、モノプロピルエーテル、モノブチルエーテルまたは モノフェニルエーテル等の多価アルコール類およびその 誘導体;ジオキサンのような環式エーテル類;および乳 酸エチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル、ピル ビン酸メチル、ピルビン酸エチル、メトキシプロピオン 酸メチル、エトキシプロピオン酸エチル等のエステル類 50 を挙げることができる。これらは単独で用いてもよいし、2種以上を混合して用いてもよい。とくにアセトン、メチルエチルケトン、シクロへキサノン、メチルイソアミルケトン、2ーへプタノン等のケトン類;乳酸エチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチル等のエステル類が好ましい。なお、溶剤は単独で用いても良いが、3.0 μ m以上、とくに6.0~8.0 μ m程度の厚膜条件で良好な成膜性を得るため、2種以上の溶剤を組合せて用いてもよい。

【0061】本発明のポジ型ホトレジスト組成物の好適な使用方法について一例を示すと、まず、Si、Fe-Ni合金(パーマロイ)等の基板上に、前記アルカリ可溶性ノボラック樹脂、および必要に応じて添加される各種添加成分を前記したような適当な溶剤に溶かした溶液をスピンナー等で塗布し、乾燥して感光層を形成させ、次いで365nm付近の波長の光を発光する光源、例えば低圧水銀灯、髙圧水銀灯、超高圧水銀灯を用い、所望のマスクパターンを介して露光する。次にPEB(露光後加熱)処理を行い、これを現像液、例えば1~10重量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド(TMAH)水溶液のようなアルカリ性水溶液に浸漬するなどして露光部を溶解除去することにより、マスクパターンに忠実な画像を得ることができる。

【0062】なお、3.0μm以上、とくに6.0~ 8.0 μ m程度の厚膜条件下で、幅0.8 μ m以下の高 アスペクト比のスペースパターンを形成する場合におい ては、所望により、酸架橋性材料を用いた公知のパター ン形成方法も利用できる。当該パターン形成方法として は、レジストパターン(スペースパターン)が描かれた 基板の全面に酸の作用により架橋反応を起こす酸架橋性 材料の被膜を形成する工程、加熱処理を行いスペースパ ターン表面から拡散する酸の作用によりスペースパター ンに接する部分の前記酸架橋性材料を架橋させる工程、 現像液により架橋していない領域の前記酸架橋性材料を 除くことにより、酸架橋性材料の被膜を形成する前のス ペースパターンのスペース幅より狭い幅のスペースパタ ーンを形成する工程、を有するレジストパターンの形成 方法や、レジストパターン(スペースパターン)が描か れた基板の全面に酸の作用により架橋反応を起こす酸架 橋性材料の被膜を形成する工程、紫外線照射による全面 露光または選択的露光を行い、スペースパターン表面あ るいは内部に酸を発生させる工程、加熱処理を行いスペ ースパターン表面から拡散する酸の作用によりスペース パターンに接する部分の前記酸架橋性材料を架橋させる 工程、現像液により架橋していない領域の前記酸架橋性 材料を除くことにより、酸架橋性材料の被膜を形成する 前のスペースパターンのスペース幅より狭い幅のスペー スパターンを形成する工程、を有するレジストパターン の形成方法などが知られている。前記酸架橋性材料、および現像液としては、特に限定はなく、例えば特開平11-204399号公報に記載のものを挙げることができる。

[0063]

【実施例】以下、本発明を実施例および比較例によりさらに説明する。なお、ポジ型ホトレジスト組成物の諸物性は次のようにして求めた。

<u>(1-1)</u>断面形状評価1:試料をスピンナーを用い て、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)処理されたシ リコン基板上に塗布し、これをホットプレート上で10 0℃、90秒間乾燥して膜厚4.0μmのレジスト膜を 得た。次いで、この膜に、マスク寸法0. 35μmのマ スク $(0.35 \mu m 幅のスペースパターン形成用)を介$ し、縮小投影露光装置NSR-2005i10D(ニコ ン社製、NA=0.50)を用いて、0.50μm幅の スペースパターンにパターン底部が仕上がるようにバイ アスをかけて露光したのち、100℃、90秒間のPE B(露光後加熱)処理を行った。次いで、現像操作とし て、23℃の2.38重量%テトラメチルアンモニウム ヒドロキシド (TMAH) 水溶液を基板上に適用し、6 0秒間保持した後、スピンナーの回転により振り切りを 行った。この現像操作を5回繰り返した後、30秒間水 洗し、乾燥して、得られた0.50μm幅のスペースパ ターンの断面形状をSEM(走査型電子顕微鏡)写真に て観察し、パターン上部の幅(T)に対するパターン底 部の幅(B)の比率(B/T)が、0.70≦(B/ T) ≤ 1 . 00 \pm 0 \pm 00, 0. 65 \leq (B/T) < 0. 70のものを \bigcirc 、(B/T) < 0. 65のものを△、 0.50μm幅のスペースパターンにパターン底部が形 30 成できなかったものを××として表した。なお、スペー スパターンの断面形状を示す模式図を図1に示した。図 1において、1は基板、2はレジスト塗膜、3はスペー スパターンである。

【0064】 (1-2) 断面形状評価2:試料をスピン ナーを用いて、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)処 理されたシリコン基板上に塗布し、これをホットプレー ト上で100℃、90秒間乾燥して膜厚6.0μmのレ ジスト膜を得た。次いで、この膜に、マスク寸法0.3 $5 \mu m$ のマスク($0.35 \mu m$ 幅のスペースパターン形 成用)を介し、縮小投影露光装置NSR-2005i1 0D(ニコン社製、NA=0.50)を用いて、0.5 0μ m幅のスペースパターンにパターン底部が仕上がる ようにバイアスをかけて露光したのち、100℃、90 秒間のPEB (露光後加熱)処理を行った。次いで、現 像操作として、23℃の2.38重量%テトラメチルア ンモニウムヒドロキシド(TMAH)水溶液を基板上に 適用し、60秒間保持した後、スピンナーの回転により 振り切りを行った。この現像操作を5回繰り返した後、 30秒間水洗し、乾燥して、得られた0.50µm幅の

スペースパターンの断面形状をSEM(走査型電子顕微鏡)写真にて観察し、パターン中部(パターン底部から 膜厚方向に高さが3. 5μ mのところ)の幅(M)に対するパターン底部の幅(B)の比率(B/M)が、0. $70 \le (B/M) \le 1$. 0 のものを \bigcirc 、0. $65 \le (B/M) < 0$. 70 のものを \bigcirc 、0. 65 のものを \bigcirc 、0. 1 のものを \bigcirc 、1 のものを0 のものを0 のものを0 のものを0 の 1 のものを0 のものを0 の 1 のものを0 のものを0 の 1 の 1 のものを0 の 1 のものを0 の 1 の 1 のものを0 の 1 の 1 のものを0 の 1

【0065】 (2) 解像性: 前記 (1-2) の評価において、Eop (マスク寸法 0.35μ mのマスクを用い、バイアスをかけてパターン底部の寸法が 0.50μ mのスペースパターンとなるように形成したときの露光量) において、パターン底部の分離する最小マスク寸法 (μm) を限界解像度で表した。

【0066】 (3) 焦点深度幅特性:前記(1-2)の評価において、Eop(マスク寸法0.35 μ mのマスクを用い、バイアスをかけてパターン底部の寸法が0.50 μ mのスペースパターンとなるように形成したときの露光量)を基準露光量とし、その露光量において、焦点を適宜上下にずらし、露光、現像を行って得られたスペースパターン底部のSEM写真の観察を行った。そのSEM写真より、スペースパターン底部の寸法が0.50 μ m±10%の寸法変化の範囲内で得られる焦点ずれの最大値(μ m)を焦点深度幅特性とした。

【0067】 (4) 耐熱性: 試料をスピンナーを用い て、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)処理されたシ リコン基板上に塗布し、これをホットプレート上で90 ℃、90秒間乾燥して膜厚3.0μmのレジスト膜を得 た。次いで、この膜に、マスク寸法5μmのマスク(5 μmのラインパターン形成用)を介し、縮小投影露光装 置NSR-2005i10D(ニコン社製、NA=0. 50) を用いて、5 μ m の ラインパターンが形成される ように露光したのち、110℃、90秒間のPEB(露 光後加熱)処理を行った。次いで、現像操作とし、23 ℃の2. 38重量%テトラメチルアンモニウムヒドロキ シド(TMAH)水溶液を基板上に適用し、60秒間保 持した後、スピンナーの回転により振り切りを行った。 この現像操作を3回繰り返した後、30秒間水洗し、乾 燥して、得られた 5 μ mラインパターン (レジストパタ ーン)が形成された基板をホットプレート上で、130 ℃、600秒間の加熱処理を行った。その後、5 µ mラ インパターンの断面形状をSEM(走査型電子顕微鏡) 写真にて観察し、基板界面とレジストパターン側壁との 交点(図3のa点)とレジストパターントップの角(図 3のb点)を結んだ直線と基板界面とのなす角度をθと したとき、 80° < θ のものを \odot 、 75° < $\theta \le 80^{\circ}$ のものを \bigcirc 、 $\theta \le 7.5$ ° かつレジストパターントップの

角が残っているものを \triangle 、レジストパターントップの角がなくなり、 θ の計測が不可能だったものを \times として表した。

【0068】(合成例1) <u>アルカリ可溶性ノボラック</u> <u>樹脂1の合成</u>

(m-クレゾール/p-クレゾール/2, 3, 5-トリメチルフェノール=35/40/25(モル比)、Mw=4200、Mw/Mn=2.3、全フェノール性水酸基の水素原子に対する1,2-ナフトキノンジアジドスルホニル基の置換率=3.8モル%)

1. 分別操作による重量平均分子量(Mw)、分散度(Mw/Mn)の制御

m-クレゾール、<math>p-クレゾール、2, 3, 5-トリメチルフェノール(モル比35:40:25) とホルマリンとの脱水縮合反応により合成した重縮合生成物(a) <math>(Mw=2600, Mw/Mn=3.3) 125gを2リットルビーカーに入れ、これにメタノール920gを配合し、提拌機を用いて溶解させた。次いで、純水313gを加えて沈殿物を生成させ、これを取り出して、分子量、分散度が制御された重縮合生成物(b) (Mw=200, Mw/Mn=2.3) を得た。なお、GPC測定から求められるフェノール系モノマー、およびダイマーの含有量は、それぞれ0.49重量%、2.72重量%であった。

【0069】なお、GPC測定は、以下の装置、条件によって行った。

[Mw、Mw/Mn測定におけるGPCの測定手段]

- (1)試料20mgをTHF10mlに溶解し、試料溶液を調整する。
- (2) (1) の試料溶液 2 0 μ l を下記の G P C 測定装 30 置に注入し、3 5 分間流して U V 波長 λ = 2 8 0 n m 付近で検出される試料の溶出時間を測定した。

(測定装置) ガードカラム (製品名「KF-G」; Shodex社製) と3本の分離カラム (6μ m粒径のスチレンージビニルベンゼン共重合体を充填剤としたカラムサイズ 8μ m (径) \times 300mm (長さ)、製品名「KF-805s」; Shodex社製)を備え、分離カラム温度は、オープンを使用して 35 % に設定した GPC 測定装置 (製品名「GPC SYSTEM 11」; Shodex社製)を用い、テトラヒドロフラン (THF)の溶離液の送液速度は、1.0m1/mino条件で行った。

【0070】[フェノール系モノマー、ダイマー量測定におけるGPCの測定手段]

- (1) 試料20mgをTHF10mlに溶解し、試料溶液を調整する。
- (2) (1) の試料溶液 10μ l を下記の GPC 測定装置に注入し、 28 分間流して UV 波長 $\lambda = 280$ n m付近で検出される試料の溶出時間を測定した。

(測定装置) ガードカラム(製品名「KF-G」; Sh

odex社製)と3本の分離カラム(6μ m粒径のスチレンージビニルベンゼン共重合体を充填剤としたカラムサイズ 8μ m(径)×300mm(長さ)、製品名「KF-801」;Shodex社製)を備え、分離カラム温度は、オーブンを使用して40℃に設定したGPC測定装置(製品名「GPCSYSTEM11」;Shodex社製)を用い、テトラヒドロフラン(THF)の溶離液の送液速度は、1.0ml/minの条件で行った。

22

【 0 0 7 1 】 2. 置換反応

前記重縮合生成物(b)50gと、1,2-ナフトキノ ンジアジドー5-スルホン酸クロライド4g(0.01 5モル)とを温度計、攪拌機、滴下ロートのついた1リ ットルの三つ口フラスコに入れ、これにジオキサン16 2gを加えて溶解させた後、滴下ロートからトリエチル アミン3.0g(0.030モル)を加え室温で2時間 攪拌を続けた。その後、濃度35%塩酸水溶液4.7g (0.045モル)を加え、さらに室温で30分攪拌を 続けた後、ろ別することで赤褐色の液体を得た。前記液 体を、純水1リットルが入った2リットルビーカーに攪 拌しながら加え、沈殿物を析出させた。前記沈殿物をろ 別し、得られた固形分を酢酸ブチルに溶解させた後、溶 液を濃縮し、さらに乳酸エチルを加え、酢酸ブチルー乳 酸エチルの混合溶液 (混合比2:8)を溶媒とした、全 フェノール性水酸基の水素原子の3.8モル%が1,2 ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されたアル カリ可溶性ノボラック樹脂1の溶液を得た。

【0072】(合成例2) <u>アルカリ可溶性ノボラック</u> 樹脂2の合成

(m-クレゾール/3, 4-キシレノール/2, 3, 5 ートリメチルフェノール=35/40/25(モル 比)、Mw=4150、Mw/Mn=2.2、全フェノ ール性水酸基の水素原子に対する1, 2-ナフトキノン ジアジドスルホニル基の置換率=4.0モル%)

1. 分別操作による重量平均分子量(Mw)、分散度(Mw/Mn)の制御

m-クレゾール、3,4-キシレノール、2,3,5-トリメチルフェノール(モル比35:40:25)とホルマリンとの脱水縮合反応により合成した重縮合生成物(c)(Mw=2550、Mw/Mn=2.9)125gを2リットルビーカーに入れ、これにメタノール920gを配合し、投拌機を用いて溶解させた。次いで、純水313gを加えて沈殿物を生成させ、これを取り出して、分子量、分散度が制御された重縮合生成物(d)(Mw=4150、Mw/Mn=2.2)を得た。

(Mw=4150、Mw/Mn=2.2)を得た。 【0073】2.置換反応

前記重縮合生成物(d)50gと、1,2ーナフトキノンジアジドー5ースルホン酸クロライド4g(0.01 5モル)とを温度計、提拌機、滴下ロートのついた1リットルの三つ口フラスコに入れ、これにジオキサン16 2gを加えて溶解させた後、滴下ロートからトリエチルアミン3.0g(0.030モル)を加え室温で2時間 機拌を続けた。その後、濃度35%塩酸水溶液4.7g(0.045モル)を加え、さらに室温で30分機拌を続けた後、ろ別することで赤褐色の液体を得た。前記液体を、純水1リットルが入った2リットルビーカーに投 拌しながら加え、沈殿物を析出させた。前記沈殿物をろ別し、得られた固形分を酢酸ブチルに溶解させた後、溶液を濃縮し、さらに乳酸エチルを加え、酢酸ブチルー乳酸エチルの混合溶液(混合比2:8)を溶媒とした、全 10フェノール性水酸基の水素原子の4.0モル%が1,2ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されたアルカリ可溶性ノボラック樹脂2の溶液を得た。

【0074】(合成例3) <u>アルカリ可溶性ノボラック</u> 樹脂3の合成

<u>(m-クレゾール/p-クレゾール/3,5-キシレノール=35/40/25(モル比)、Mw=4100、Mw/Mn=2.5、全フェノール性水酸基の水素原子に対する1,2-ナフトキノンジアジドスルホニル基の</u>置換率=3.7モル%)

1. 分別操作による重量平均分子量(Mw)、分散度(Mw/Mn)の制御

m-クレゾール、p-クレゾール、3, 5-キシレノール(モル比35:40:25)とホルマリンとの脱水縮合反応により合成した重縮合生成物(e)(Mw=2800、Mw/Mn=3.5)125gを2リットルビーカーに入れ、これにメタノール920gを配合し、投拌機を用いて溶解させた。次いで、純水313gを加えて沈殿物を生成させ、これを取り出して、分子量、分散度が制御された重縮合生成物(f)(Mw=4100、Mw/Mn=2.5)を得た。

【0075】2. 置換反応

前記重縮合生成物(f)50gと、1,2-ナフトキノ ンジアジドー5-スルホン酸クロライド4g(0.01 5モル)とを温度計、攪拌機、滴下ロートのついた1リ ットルの三つ口フラスコに入れ、これにジオキサン16 2gを加えて溶解させた後、滴下ロートからトリエチル アミン3.0g(0.030モル)を加え室温で2時間 攪拌を続けた。その後、濃度35%塩酸水溶液4.7g (0.045モル)を加え、さらに室温で30分攪拌を 続けた後、ろ別することで赤褐色の液体を得た。前記液 体を、純水1リットルが入った2リットルビーカーに搬 拌しながら加え、沈殿物を析出させた。前記沈殿物をろ 別し、得られた固形分を酢酸ブチルに溶解させた後、溶 液を濃縮し、さらに乳酸エチルを加え、酢酸ブチルー乳 酸エチルの混合溶液 (混合比2:8)を溶媒とした、全 フェノール性水酸基の水素原子の3.7モル%が1,2 -ナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されたアル カリ可溶性ノボラック樹脂3の溶液を得た。

【0076】(合成例4) <u>アルカリ可溶性ノボラック</u> 50

樹脂4の合成

(13)

(m-クレゾール/p-クレゾール/2, 3, 5ートリメチルフェノール=35/40/25(モル比)、Mw = 4050、Mw/Mn=2. 4、全フェノール性水酸基の水素原子に対する1, 2ーナフトキノンジアジドスルホニル基の置換率=3.8モル%)

1. 分別操作による重<u></u>型平均分子量(Mw)、分散度(Mw/Mn)の制御

m-クレゾール、p-クレゾール、2,3,5-トリメチルフェノール(モル比35:40:25)とホルマリンとの脱水縮合反応により合成した重縮合生成物(a)(<math>Mw=2600、Mw/Mn=3.3)125gを2リットルビーカーに入れ、これにメタノール875gを配合し、攪拌機を用いて溶解させた。次いで、純水313gを加えて沈殿物を生成させ、これを取り出して、分子量、分散度が制御された重縮合生成物(g)(Mw=4050、Mw/Mn=2.4)を得た。なお、合成例1と同様にして求めたフェノール系モノマー、およびダイマーの含有量は、それぞれ0.55重量%、2.92重量%であった。

【0077】2. エステル化反応

前記重縮合生成物(g)50gと、1,2-ナフトキノ ンジアジドー5ースルホン酸クロライド4g(0.01 5モル)とを温度計、攪拌機、滴下ロートのついた1リ ットルの三つ口フラスコに入れ、これにジオキサン16 2gを加えて溶解させた後、滴下ロートからトリエチル アミン3.0g(0.030モル)を加え室温で2時間 攪拌を続けた。その後、濃度35%塩酸水溶液4.7g (0.045モル)を加え、さらに室温で30分攪拌を 続けた後、ろ別することで赤褐色の液体を得た。前記液 体を、純水1リットルが入った2リットルビーカーに攪 拌しながら加え、沈殿物を析出させた。前記沈殿物をろ 別し、得られた固形分を酢酸ブチルに溶解させた後、溶 液を濃縮し、さらに乳酸エチルを加え、酢酸ブチルー乳 酸エチルの混合溶液(混合比2:8)を溶媒とした、全 フェノール性水酸基の水素原子の3.8モル%が1,2 ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されたアル カリ可溶性ノボラック樹脂4の溶液を得た。

【0078】(合成例5) <u>アルカリ可溶性ノボラック</u> <u>樹脂5の合成</u>

(m-クレゾール/p-クレゾール/2,3,5-トリメチルフェノール=35/40/25(モル比)、Mw=4600、Mw/Mn=2.2、全フェノール性水酸基の水素原子に対する1,2-ナフトキノンジアジドスルホニル基の置換率=3.8モル%)

1. 分別操作による重量平均分子量(Mw)、分散度(Mw/Mn)の制御

mークレゾール、pークレゾール、2, 3, 5ートリメ チルフェノール(モル比35:40:25)とホルマリ ンとの脱水縮合反応により合成した重縮合生成物(a)

(Mw = 2600, Mw/Mn = 3. 3) 125g&2リットルビーカーに入れ、これにメタノール1125g を配合し、攪拌機を用いて溶解させた。次いで、純水3 13gを加えて沈殿物を生成させ、これを取り出して、 分子量、分散度が制御された重縮合生成物(h)(Mw =4600、Mw/Mn=2.2)を得た。なお、合成 例1と同様にして求めたフェノール系モノマー、および ダイマーの含有量は、それぞれ0.44重量%、2.5 2重量%であった。

【0079】2. 置換反応

前記重縮合生成物(h)50gと、1,2-ナフトキノ ンジアジドー5ースルホン酸クロライド4g(0.01 5モル)とを温度計、 投拌機、 滴下ロートのついた 1リ ットルの三つ口フラスコに入れ、これにジオキサン16 2 gを加えて溶解させた後、滴下ロートからトリエチル アミン3.0g(0.030モル)を加え室温で2時間 拠拌を続けた。その後、濃度35%塩酸水溶液4.7g (0.045モル)を加え、さらに室温で30分攪拌を 続けた後、ろ別することで赤褐色の液体を得た。前記液 体を、純水1リットルが入った2リットルビーカーに攪 20 拌しながら加え、沈殿物を析出させた。前記沈殿物をろ 別し、得られた固形分を酢酸ブチルに溶解させた後、溶 液を濃縮し、さらに乳酸エチルを加え、酢酸ブチルー乳 酸エチルの混合溶液(混合比2:8)を溶媒とした、全 フェノール性水酸基の水素原子の3.8モル%が1.2 ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されたアル カリ可溶性ノボラック樹脂5の溶液を得た。

【0080】(比較合成例1) アルカリ可溶性ノボラ <u>ック樹脂6の合成</u>

(m-クレゾール/p-クレゾール=36/64 (モル 30 比)、Mw=4000、Mw/Mn=5.0、全フェノ ール性水酸基の水素原子に対する1,2-ナフトキノン ジアジドスルホニル基の置換率=4.5モル%)

m-クレゾール、p-クレゾール(モル比36:64) とホルマリンとの脱水縮合反応により合成した重縮合生 成物(i) (Mw=4000、Mw/Mn=5.0、フ ェノール系モノマーの含有量0.6重量%、フェノール 系ダイマーの含有量8重量%)50gと、1,2-ナフ トキノンジアジドー5ースルホン酸クロライド5 g

(0.019モル)とを温度計、攪拌機、滴下ロートの ついた 1 リットルの三つ口フラスコに入れ、これにジオ キサン150gを加えて溶解させた後、滴下ロートから トリエチルアミン3.8g(0.037モル)を加え室 温で2時間攪拌を続けた。その後、濃度35%塩酸水溶 液 5. 8 g (0.056モル) を加え、さらに室温で3 0分拠拌を続けた後、ろ別することで赤褐色の液体を得 た。前記液体を、純水1リットルが入った2リットルビ ーカーに攪拌しながら加え、沈殿物を析出させた。前記 沈殿物をろ別し、得られた固形分を酢酸ブチルに溶解さ せた後、溶液を濃縮し、さらに乳酸エチルを加え、酢酸 50

ブチルー乳酸エチルの混合溶液(混合比2:8)を溶媒 とした、全フェノール性水酸基の水素原子の4.5モル %が1,2-ナフトキノンジアジドスルホニル基で置換 されたアルカリ可溶性ノボラック樹脂6の溶液を得た。 【0081】(比較合成例2) アルカリ可溶性ノボラ <u>ック樹脂7の合成</u>

26

(m-D)レゾール/p-Dレゾール/2, 3, 5ートリ メチルフェノール=35/40/25(モル比)、Mw <u>= 3 8 0 0、M w / M n = 2. 5、全フェノール性水酸</u> 基の水素原子に対する1,2-ナフトキノンジアジドス ルホニル基の置換率=3.8モル%)

1. 分別操作による重量平均分子量(Mw)、分散度 (Mw/Mn)の制御

m-クレゾール、p-クレゾール、2,3,5-トリメ チルフェノール(モル比35:40:25)とホルマリ ンとの脱水縮合反応により合成した重縮合生成物(a) (Mw = 2600, Mw/Mn = 3. 3) 125g&2リットルビーカーに入れ、これにメタノール830gを 配合し、攪拌機を用いて溶解させた。次いで、純水31 3 gを加えて沈殿物を生成させ、これを取り出して、分 子量、分散度が制御された重縮合生成物(j)(Mw= 3800、Mw/Mn=2.5)を得た。なお、合成例 1と同様にして求めたフェノール系モノマー、およびダ イマーの含有量は、それぞれ1.2重量%、5.5重量 %であった。

【0082】2. 置換反応

前記重縮合生成物(j)50gと、1,2-ナフトキノ ンジアジドー5-スルホン酸クロライド4g(0.01 5モル)とを温度計、攪拌機、滴下ロートのついた1リ ットルの三つ口フラスコに入れ、これにジオキサン15 0gを加えて溶解させた後、滴下ロートからトリエチル アミン3.0g(0.030モル)を加え室温で2時間 攪拌を続けた。その後、濃度35%塩酸水溶液4.7g (0.045モル)を加え、さらに室温で30分攪拌を 続けた後、ろ別することで赤褐色の液体を得た。前記液 体を、純水1リットルが入った2リットルビーカーに攪 拌しながら加え、沈殿物を析出させた。前記沈殿物をろ 別し、得られた固形分を酢酸ブチルに溶解させた後、溶 液を濃縮し、さらに乳酸エチルを加え、酢酸プチルー乳 酸エチルの混合溶液(混合比2:8)を溶媒とした、全 フェノール性水酸基の水素原子の3.8モル%が1,2 ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されたアル カリ可溶性ノボラック樹脂7の溶液を得た。

【0083】(比較合成例3) アルカリ可溶性ノボラ <u>ック樹脂 8 の合成</u>

(m-クレゾール/p-クレゾール/2, 3, 5ートリ<u>メチルフェノール=35/40/25(モル比)、Mw</u> = 2600、Mw/Mn=3.3、全フェノール性水酸 基の水素原子に対する1、2-ナフトキノンジアジドス ルホニル基の置換率=3.8モル%)

mークレゾール、pークレゾール、2, 3, 5ートリメ チルフェノール(モル比35:40:25)とホルマリ ンとの脱水縮合反応により合成した重縮合生成物(a) (Mw=2600、Mw/Mn=3.3、フェノール系 モノマーの含有量2.72重量%、ダイマーの含有量1 0. 23重量%) 50gと、1, 2-ナフトキノンジア ジドー5ースルホン酸クロライド4g(0.015モ ル)とを温度計、挽拌機、滴下ロートのついた1リット ルの三つ口フラスコに入れ、これにジオキサン162g を加えて溶解させた後、滴下ロートからトリエチルアミ 10 ン3.0g(0.030モル)を加え室温で2時間拠拌 を続けた。その後、濃度35%塩酸水溶液4.7g

(0.045モル)を加え、さらに室温で30分攪拌を 続けた後、ろ別することで赤褐色の液体を得た。前記液 体を、純水1リットルが入った2リットルビーカーに攪 拌しながら加え、沈殿物を析出させた。前記沈殿物をろ 別し、得られた固形分を酢酸ブチルに溶解させた後、溶 液を濃縮し、さらに乳酸エチルを加え、酢酸プチルー乳 酸エチルの混合溶液(混合比2:8)を溶媒とした、全 フェノール性水酸基の水素原子の3.8モル%が1,2 ーナフトキノンジアジドスルホニル基で置換されたアル カリ可溶性ノボラック樹脂8の溶液を得た。

[0084]

(実施例1~5)、および(比較例1~3)

アルカリ可溶性ノボラック樹脂:

100重量部

(各合成例で得られたアルカリ可溶性ノボラック樹脂1~8の濃度50重量%溶 液200g)

增感剤:

15重量部

 $\{1-[1-(4-E)^2+2)^2+2\}$ ーヒドロキシフェニル) エチル]ベンゼン/ビス(4-ヒドロキシ-2,3,5 ートリメチルフェニル) -2-ヒドロキシフェニルメタン=1/1 (重量比)の 混合物}

前記の各成分を乳酸エチルー酢酸ブチル混合溶媒(混合 比2:8)55重量部に溶解した後、これを孔径0.1 ~ 0 . $2 \mu m$ のメンブランフィルターを用いてろ過し、 ポジ型ホトレジスト組成物を調製した。実施例1~5、 および比較例1~3で調製したポジ型ホトレジスト組成 物について、前記(1) \sim (4)の評価を行い、その結 果を表1に示した。

[0085]

【表1】

	断面形状 1	断面形状2	解像性	焦点深度幅	耐熱性
	膜厚4.0μm	膜厚6.0μm	(µm)	特性(µm)	
実施例1	0	0	0.31	1.2	0
<i>"</i> 2	0	Ó,	0.35	0.9	0
<i>"</i> 3	0	Δ.	0.35	0.3	O -
// 4	©	0	0.35	0.6	0
<i>11</i> 5	0	Δ	0.35	0.3	0
比較例 1	ХX	х×	***		0
<i>II</i> 2	Δ	Δ	0.35	0.0	×
// 3	Δ	ХX	-	-	Δ

【0086】(5)断面形状評価3:前記(1-2)の 評価と同様にして、パターン底部幅が 0.50 μ mのス ペースパターンを形成した。次いで、酸架橋性材料の溶 液を当該スペースパターン上全面にスピンナー塗布し て、85℃で70秒間乾燥処理を行い、膜厚0.25μ 40 mの塗膜を形成した。次に120℃で90秒間の加熱処 理を行い、その後、純水で洗浄した後、90℃で90秒 間の加熱処理を行って得られるスペースパターンの断面 形状をSEM写真にて観察した。

【0087】(合成例6) 酸架橋性材料の合成 テトラ(ヒドロキシメチル)グリコールウリル(三井サ イテック社製、商品名「サイメル1172」)20重量 部、ポリビニルアセタール樹脂(積水化学工業社製、商 品名「エスレックKW-1」)80重量部、および非イ オン性フッ素・シリコーン系界面活性剤(大日本インキ 50

化学工業社製、商品名「メガファックR-08」) 0. 1 重量部を水1900重量部に溶解し、固形分5重量% の水溶液とした。次いで、孔径が 0.2μmのメンプラ ンフィルターを用いてろ過することによって、酸架橋性 材料を得た。

【0088】(実施例6)実施例1で調製したポジ型ホ トレジスト組成物について、前記(5)の評価を行った ところ、パターン底部の幅が 0. 45 μ mの垂直性のよ い、高アスペクト比のスペースパターンが形成されてい ることが確認された。なお、当該スペースパターンの断 面形状を示す模式図を図4に示した。なお、図4におい て、1は基板、2はレジスト塗膜、3はスペースパター ン、4は酸架橋性材料膜である。

[0089]

【発明の効果】本発明によれば、3.0 µm以上、とく

に6.0~8.0 μ m程度の厚膜が形成された基板上で、耐熱性に優れる幅0.8 μ m以下の高アスペクト比のスペースパターンを垂直性および解像性よく形成することが可能なポジ型ホトレジスト組成物、感光性膜付基板、レジストパターンの形成方法およびポジ型ホトレジスト組成物の製造方法が提供される。

【図面の簡単な説明】

【図1】スペースパターンの断面形状評価1の尺度を示す模式図である。

【図2】スペースパターンの断面形状評価2の尺度を示 10 す模式図である。

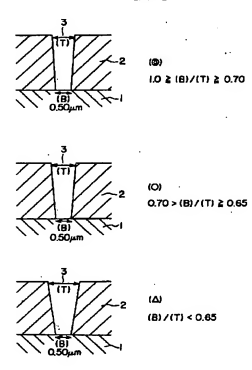
【図3】基板界面とレジストパターン側壁との交点(a 点)と、レジストパターントップの角(b点)とを結んだ直線と基板界面とのなす角度 θ を説明した図である。

【図4】スペースパターン3上全面に酸架橋性材料膜4 を施したスペースパターン3の断面形状を示す模式図で ある。

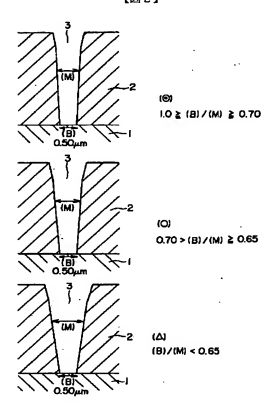
【符号の説明】

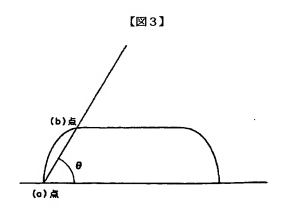
- 1 基板
- 2 レジスト塗膜
- 3 スペースパターン
- 4 酸架橋性材料膜

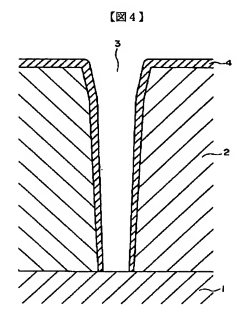
【図1】











フロントページの続き

(72)発明者 土井 宏介 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社内 Fターム(参考) 2H025 AA02 AA03 AA10 AB17 AB20 AC01 AD03 BE02 BJ00 BJ05 BJ10 CB29 FA29 FA30 FA31 AC01 BJ00 BJ05 BJ10 CB29 FA29 FA30 FA31 AC01 AD03 BE02 BJ00 BJ05 BJ10 CB29 FA29 FA30 FA31 AC01 BJ00 BJ00 BJ05 BJ00 BJ00 BJ00 BJ00 BJ00	(51) Int.C1.	湖別記号		FΙ		テー	マコード(参考)
神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 京応化工業株式会社内東ACO1 AD03 BE02 BJ00 BJ05 BJ10 CB29 FA29 FA30 FA31(72)発明者小原 秀克 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 京応化工業株式会社内2H096 AA30 BA10 EA02 HA01 HA03 HA05 HA30 JA044J002 CC05W CC05X CC05Y CC07W CC07X CC07Y GP03 4J033 CA02 CA12 CA29 CA44 CA46	// C08G	8/28		H O 1 L 21/30	1	502R	
京応化工業株式会社内 (72)発明者 小原 秀克 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東 京応化工業株式会社内 (72)を明本会に対している。 第21096 AA30 BA10 EA02 HA01 HA03 HA05 HA30 JA04	(72)発明者	土井 宏介		F ターム (参考)	2H025 AA02	AA03 AA10	AB17 AB20
(72)発明者小原 秀克2H096 AA30 BA10 EA02 HA01 HA03神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東 京応化工業株式会社内HA05 HA30 JA04女U02 CC05W CC05X CC05Y CC07W CC07X CC07Y GP034J033 CA02 CA12 CA29 CA44 CA46			東				-
神奈川県川崎市中原区中丸子150番地東HA05 HA30 JA04京応化工業株式会社内4J002 CC05W CC05X CC05Y CC07W CC07X CC07Y GP034J033 CA02 CA12 CA29 CA44 CA46		京応化工業株式会社内			BJ10	CB29 FA29	FA30 FA31
京応化工業株式会社内 4J002 CC05W CC05X CC05Y CC07W CC07X CC07Y GP03 4J033 CA02 CA12 CA29 CA44 CA46	(72)発明者	小原 秀克		•	2H096 AA30	BA10 EA02	HAO1 HAO3
CCO7X CCO7Y GPO3 4JO33 CAO2 CA12 CA29 CA44 CA46		神奈川県川崎市中原区中丸子150番地	東		HA05	HA30 JA04	
4J033 CA02 CA12 CA29 CA44 CA46		京応化工業株式会社内			4J002 CC05	W CCO5X CCO	5Y CCO7W
					CC07	X CCO7Y GPO	3
CB18 CD04 HA02 HA08 HA28					4J033 CA02	CA12 CA29	CA44 CA46
					CB18	CDO4 HAO2	HA08 HA28

HB10

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.